## (9日本国特許庁

公開特許公報

① 特許出願公開 BZ54—19951

⑤ Int. Cl.²
C 07 C 39/16

識別記号

録日本分類 16 D 21 庁内整理番号 7457-4H 63公開 昭和54年(1979)2月15日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 5 百)

## 60ビスフエノールを製造する方法

②特 顧 昭53-83117

②出 願 昭53(1978) 7 月10日

優先権主張 @1977年7月11日@イギリス国

(GB)\$\partial 29012/1977

②発 明 者 アリエン・クヴアンテス オランダ国アムステルダム・バ

トホイスウエヒ 3

同 アリエ・ウアン・ドンゲン オランダ国アムステルダム・バ トホイスウエヒ3

②発 明 者 ヘンドリク・アドリアーン・コ ルネリス・グレーネヴエルト オランダ国アムステルダム・バ

トホイスウエヒ3

⑪出 願 人 シエル・インターナショネイル ・リサーチ・マーチヤツピイ・ ベー・ウイ

> オランダ国ハーグ・カレル・ウ アン・ビラントラーン30

i i

細書

/ 発明の名称 ビスフェノールを製造する方法 2 雑件構攻の範囲

(2) 流出波を少なくとも最初の反応器に循環させることを特徴とする特許請求の範囲第 / 項記載の方法、

(a) 循環比が 0./: /~/0:/の範囲内にあることを特徴とする特許請求の範囲第 / 項または
第 2 項に記載の方法。

(4) 反応域が2つの反応器を直列に含むことを 特徴とする特許請求の範囲器/項ないし第3項の いずれかに記載の方法。



(6) 酸性イオン交換樹脂が、アルキルメルカブ トアミンで任意に思分的に中和されたスルホン化 スチレンジピニルベンゼン共重合体であることを 特徴とする特許請求の範囲第/項次ハし第4項の いずれかに記載の方法。

(e) フェノールとカルボニル化合物とのモル比が / 0: /~30: /であることを特徴とする特殊とする特殊とする 問題 第 / 項をいし第 5 項のいずれかに記載の方法。

(7) 反応温度が40℃~/00℃であることを 特徴とする特許請求の範囲第/項ないし第6項の いずれかに記載の方法。

3. 発明の詳細な説明

この発明は、ピスフェノールを製造する方法、 およびこの方法により製造されたピスフェノール とに関するものである。

ビスフェノール例えばビスフェノールAの周知の観査法として、少なくとも2モルのフェノール とカルボニル化合物とを、微性イオン交換樹脂の 存在下で、少なくとも2つの反応器が収別に結合

特開 昭54—19951(2)

している反応域で連続的に反応させ、最後の反応 器からの渡出液からビスフェノールを回収する方 法(例えば、英国特許器をよるようり)等療用)が ある。しかし、かかた方法の一つの問題点は、樹 師の活性、物に使初の反応部内の樹脂の結婚が 転時別の特別とともに減分することである。

態くべきことには、本出額人は、今、最後の反 応額からの返出液を築いた少なくとも / つの反応 なからの返出液の一個を、望ましくは最初の反応 ながらの返出液の一個を、望ましくは最初の反応 なさればでし、表面の話せ、上を なまずればで下、ものということを築せ、上々

従って、この名所は、ビスフェノールを製造するための連続的方法に関するものであり、その方 たただがいては、少なくとも 2 セルのフェノールと カルボニル化合物とを、離性イオン交換性影の存 任ドで、少なくとも 2 つの値列に結合した反応 を含む反応域で反応させ、最後の反応器の 値観線 からビスフェノールを同収するのであるが、最らの 反応端を輸いた少なくとも 1 つの反応器 か切の が成に消する。 この発明の望ましい具体例においては、循環比・ すなわち循環流量と次の反応器への供給流量との 重爆比が 0./:/~/0:/、望ましくは 0.3: /~3:/の類型である。

応器に循環するととを物後とする。

機制の反応器の容積か反応域の容積の5~70 まであることが望ましく、また、反応域と2つの とが望ましない。望ましくは、フェ ノールの全土は機初の反応器に供給器に供給 な、または、機初の反応器と二番目の反応器と、 もしあればその次の反応器との限で分割して供給 する。

最後の反応器からの流出液からピスフェンール を同収するのは、通常行なわれる方法によつで行 なわれる。例えば、未反応カルボニル化合物、木、 およびフェノールの一部を蒸留によつて分離し、 次いで、携留するフェノールを驚発によつて分離 するのである。また結晶化のようを方法も使用で きる。

この発明に使用する適当な酸性イオン交換樹脂 は、反応媒体中で制脂が不溶性を示すような構造 「をもつものである。質ましいイオン交換樹脂は、 多数のスルホン最を含むものである。かかるスル ホン化イオン交換樹脂としては、スルホン仆スチ レン・ジビニルベンゼン共重合体またはスルホン 化フェノール・ホルムアルデヒド樹脂が使用でき る。スルホン化樹脂は、乾燥または水で整硼した 形で市販されており、この方法では、いずれの形 でも使用することができる。適当な樹脂の特定を 例としては、アンバーライト IR-1,20H 、アンバー ライト200、アンバーリスト/切ぎ、ガウェツ 2 X ( Dowex ) 50-X-4 , # 2 x 2 2 x MSC-/H . デニオライト ( Duolite ) C-26、パームチット OH. TATU ( Chempro ) C-20. およびアイマ ック ( Imac ) C8P/H<sup>+</sup> がある。( アンバーライト、 アンバーリスト、ダウエツクス、バームチット、 ケムブロおよびアイマックなどは登録商標である)。 酸性樹脂の交換容量は、少なくとも 2.0 meq H<sup>+</sup>/9 (乾燥鬱翳)が望ましく、3.0~5.5 meg H<sup>+</sup>/9

(乾燥樹脂)の範囲の交換容量が特に望ましい。 酸性イオン交換樹脂は、酸性反応基およびメル カブタン基を有する化合物によって、部分的に改 良することができ、その方法は、メルカプトアル コールによる衝睛の部分的エステル化法(例えば 英国特许明新書稿937072号黎照)、または 樹脂の部分的中和法でメルカプトアミン例をばチ オエタノールアミンによるお扶(個をけべルギー 特許第589727号 a L U 英國特許明相書第 1183564号参照)、アルキルメルカフトア こン例をはチアゾリジンの前駆物質による方法 (例えば英国特許明細書第 / 3 6 / 4 3 0 号 )、 シクロメルカプトアミンおよびメルカプトアミノ カルボン酸、および後者のチアゾリジン前駆物質 でよる方法(例えば、本出額人の英国特許出額中 の第32251号/75 および第32878号/ 7 5 参照) などである。 2 ~ 2 5 % の酸性基を改 良するのが適当であり、5~20%の酸性なの改 良が望ましい。かかる改良法の代案としては、助 触媒としての溶解硫黄化合物の存在下で反応を行

なう方法がある。その硫黄化合物の例としては、 アルキルメルカプタン例えばメチルおよびエチル メルカプタン、およびメルカプト質機虧防寒カル ポン線網えばオーメルカプトプロビオン機である。

反応指に機性イオン交換制 前を構たすのは関知 の技術で行なうことができる。かかる技術は、乾 散版耐、水で降調した供簡または規節のスラリー の所留量を反応器理能加することを含む。財務実は、 適当に制定され、第7 個まをはそれ以上の格子 財のトに文持される。

との発明で用いる選当をフェノールは、反応性 未実際子、領ましくは、フェノールとドロキシル ないめ。かかるフェノールは、1つきをはそれは にのアルキル基例えば低級アルキル基例えばメチ ルまを世第三プチル箱、ハロゲン原子例えば塩素 原子、またはその他の非妨害製換落をどによつで 直接することができる。フェノールの物定の例と しては、オルフ・および、メタータレール、2名

7

ある。

フェノールとカルボニル化合物とのモル比は、 少なくとも2であり、フェノールのモル週割が領 ましい。適当なモル比は、3:/~50:/であ り、10:/~30:/のモル比が望ましい。最 例のモル比は、窓中反応条件例とは反応温度およ び所電転化単に交右される。

各反応部内の反応温度は、広い範囲内で変化することができ、30℃~/20℃の範囲内の反応温度が適当であり、40℃~/00℃の範囲内の反応温度が強当であり、40℃~/00℃の範囲内の反応温度が領ましい。

反応時間も、また上下の限度内で変化することができ、就中反応選度に左右される。例えば、平 均全後時間は、3分間から/0時間の間の値を とることができる。供給流の時間当り液空間建度 (LIISV)は、上下の販度内で変化することができる。0./~40 & (供給服)/(Hr) の範囲の空間 a 存か適当である。

とのようにして製造したビスフェノールは各種 の応用所例えば酸化防止剤、エボキシ樹脂および ノール、オルソ・第三プチルフェンール、22 d - ジ・幕三プチルフェノール、 / 3 f s - キンレノール、 テトラメチルフェノール、 2 - ノナル・ 6 - 外 5 f s - カンリール 第三プチルフェノール、オルソ・フェニルフェノール、オルソ・対応モフェノール、 6 - クロロ・オルソ・クレゾール、おはび 2 f s - ジクロロフェノールである。フェノールモのものを使用することも関せしい。

この方法で用いるカルボニル化合物は、アルデビドまたはケトンであるととができ、後者のガガル 様 ましいの 保ましいケトンとしては、カルメチル また付ってかりません はほかくトンである。 アセトンには、アセトンには、アセトンには、アセトンになりのである。 ン・スケルプロピルケトン、アセトフェノンが発明ロバー・フェール) アセトンは 蟹 ましいケトンである。 この ステム アセトンは 蟹 ましいケトンである。 この ステム アセトンは 蟹 ましいケトンである。 こん アセトンは アレートン を 数 強するのに 神に 適 当で

3

ポリカーボネート樹脂の製造などに使用すること がでまる。

この発明を更に図面に基ずいて説明する。この 図面は、この発明の容ましい具体例の概略図である。

この発明を更に次の実施例によつて説明する。 実施例 /

2本の管式反応器(長さ/50cm、内径 2cm) を直列に結合し、それぞれに樹脂を含む木性スラ リーで部分的に満たし、次いで木を排出して樹脂 の周定床を形成した。樹脂は、チャエタノールア

ミンで部分的に中和( / 0 名) した硫酸化スチレ ングジビニルベンゼン酸性イオンな機能能で、な 推算量4.25 neg H1/9 (数量提階)をもつもの であつて、各反囚器につき!309(乾燥基準) すつ使用した。面方の反応器とも、 65℃の選等 に保持した。

フェノールとアセトン(モル圧/5:/)とを 含む供給液を、連続的に第一反応器を消滅させた。 そのほの時間当り渡空間速度は、8.4 1/1(触 媒 ) (hr) であつた。次に、第一反応器からの流 出液を連続的に抜き出し、上記と同じ空間速度で 第三反応器に供給した。第三反応器からの流出液 から、アセトン、水およびフェノールの一部を蒸 留によつて分難してビスフェノールAを回収し、 残留フェノールを蒸発によつて分離した。 24時 別格に得られたジフエニロールプロパン (DPP) は、 オルソ/バラ DPP とバラ/バラ DPP との比が 2-3/ 97.7 であり、58 Hazen の色相を示した。

第一および第二反応器からの進出液を定期的に 分析し、各流出液のアセトン転化率を測定した。

特問 昭54-1995 1(4) 実験効果を表して示す。

表

運転時間 10 20 40 80 /60 320 640 (89) 第一反成器 47.5 46.5 44.5 40.5 34 30 25 提出物中の アセトン転 作率(多) 第二反応器 6/-5 6/

59 流出液中の アセトン転 10年(5)

57

53 49 44

## 実施例 2~6

実施例/を繰り返して行なつたが、前と渡う点 は、第一反応器からの流出液を2つの流れに分割 したととである。その中の1つの流れ(50重量 %)を第一反応器へ循環し、もう/つの折れ (50重量系)は、第二反応器に供給した(荷頭 比・/:/)。新供給量の時間当り、空間速度と、 第一反応器への循環流の時間当り空間速度とは、 共に、8.41/1(触媒)(hr)であつた。回収 したジフエニロールプロバン (DPP) の、オルソ/

バラ DPP とバラ/バラ DPP との比は 2.3 / 97.7 であり、 5 7 Hazen の色相を示した。第一および 第二反応器からの流出液を定期的に分析し、各流 出液のアセトン転化率を測定した。結果を第1表 に示す。

上記の実験を繰り返して行なつたが、前と譲う 点は、0.5: / の循環比(実施例3)および/.5 :/の循環比(実施例4)を使用したことである。 同収 DPP は、前と同じ性状を示した。各進出液に おけるアセトン転化率を構定した。その結果を考 1 に示す。

1	1	اه	38	
	_	32	80	2
#	1.5	1,60	38	52 52 52 52
医患的		80		5.2
£K		0	38 38	3
		10 80 160 320 10 20 40 80 160 320 640 10 80 160 320	95	*5
		3.20	&	*
~	_	160	&	#\$ #\$ #\$ #\$ #\$
Ŧ		80	0#	*
大商用	_	0#	0#	**
		20	0#	**
		0/	0# 0# 0# 0#	24
東路別 3	1:5.0	3.20	39	\$6 54
		09/	*	\$ 6
		80	£#	5
		0/	*	% ₹9
	類光	選長時間(略)	将一向ら 出演中のフィ トソの表化第 80	終しなら 主後 トンの あた の の の の の の の の の の の の の
	能	常基類	第出り図 一流ン 反中の	第出トの ご後ン 氏中の

図頭は、この発明の望ましい具体例の概略図で ある。

/ --- 供給流、2 ---- 反応器 A. からの流出液、3 ---- 反応器 A. への循環流、4 ---- 反応器 A. への循環流、5 ---- 反応器 A. からの流出液。

代理人の氏名 川原田 幸 同 川原田 一 穂

